

(30) Données relatives à la priorité:

95/15878

MI95A002779

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6 :		(11) Numéro de publication internationale:	WO 97/24388
C08G 69/02, 69/04, 69/14, 69/16, 69/ 69/48	/36, A1	(43) Date de publication internationale:	10 juillet 1997 (10.07.97)
07/10		L	

FR

т

- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/EP96/05847
- (22) Date de dépôt international: 27 décembre 1996 (27.12.96)

29 décembre 1995 (29.12.95)

29 décembre 1995 (29.12.95)

- (71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): NYLTECH ITALIA [IT/IT]; Via 1° Maggio, 80, I-20020 Ceriano Laghetto (IT). SNIARICERCHE [IT/IT]; Via Pomarico, I-
- 75010 Pisticci Scalo (IT).

 (72) Inventeurs; et
 (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CUCINELLA, Antonino (IT/TT): Vico Riccardo Lombardi, I-75012 Bernalda
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CUCINELLA, Antonino [IT/IT]; Vico Riccardo Lombardi, I-75012 Bernalda (IT). DI SILVESTRO, Giuseppe [IT/IT]; Via Salvatore Quasimodo, 2, I-20030 Lentate Sul Seveso (IT). GUAITA, Cesare [IT/IT]; Via F. Barraca, 6, I-21049 Tradate (IT). SPERONI, Franco [IT/IT]; Via Monte Rosa, 11, I-20020 Ceriano Laghetto (IT). ZHANG, Haichun [IT/IT]; Azienda Agricola S. Teodoro Nuovo, I-75020 Marconia (IT).
- (74) Mandataire: ESSON, Jean-Pierre; Rhône-Poulenc Chimie, Direction de la Propriété Industrielle, CRIT-Carrières, Boîte postale 62, F-69192 Saint-Fons Cédex (FR).

(81) Etats désignés: AL, AU, BB, BG, BR, CA, CN, CZ, EE, GE, HU, IL, IS, JP, KP, KR, LK, LR, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, TT, UA, US, UZ, VN, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: POLYAMIDE, METHOD FOR ITS MANUFACTURE AND COMPOUNDS CONTAINING IT
- (54) Titre: POLYAMIDE ET UN PROCEDE DE FABRICATION DE CELUI-CI, ET DES COMPOSITIONS LE CONTENANT

(57) Abstract

The invention relates to a polyamide, a method for its manufacture and compounds containing it. It involves, specifically, a polyamide obtained through polymerization of an aminoacid or lactam such as caprolactam in the presence of a compound having at least three functions capable of generating an amide function by reacting either with an amine function or with an acid fonction. The polyamide obtained in this way has at least part of these molecular chains in a star formation, the other part being in linear form. This polymer is useful, inter alia, in the manufacture of compounds that are to be molded, since it has minimal viscosity in a melted medium while still retaining the mechanical properties of a linear polymer.

(57) Abrégé

La présente invention concerne un polyamide, un procédé de fabrication de celui-ci et des compositions le contenant. Elle concerne plus particulièrement un polyamide obtenu par polymérisation d'un aminoacide ou un lactame tel que le caprolactame en présence d'un composé comprenant au moins trois fonctions capables de former une fonction amide par réaction soit avec une fonction amine soit une fonction acide. Le polyamide ainsi obtenu comprend au moins une partie de ces chaînes moléculaires sous une structure étoile, l'autre partie étant sous forme linéaire. Ce polymère est notamment utile pour la fabrication de compositions destinées, par exemple, à être moulées car il présente une faible viscosité en milieu fondu tout en conservant les propriétés mécaniques d'un polymère linéaire.

BEST AVAILABLE COPY

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménic	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Pazo	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
· BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suine	KZ.	Kazakhstan	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	77	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

10

15

20

25

30

35

POLYAMIDE ET UN PROCEDE DE FABRICATION DE CELUI-CI, ET DES COMPOSITIONS LE CONTENANT

La présente invention concerne un polyamide comprenant des chaînes macromoléculaires de structure chimique différente, et un procédé de fabrication de celui-ci ainsi que des compositions le contenant..

Elle se rapporte plus particulièrement à un polyamide constitué par des unités polymériques présentant une configuration d'étoile, et éventuellement des unités linéaires polymériques.

L'utilisation de polyamides linéaires aliphatiques ou semi-aromatiques comme matière plastique formant la matrice d'une composition destinée à être mis en forme est connue depuis très longtemps. Pour améliorer les propriétés mécaniques de ces matières plastiques, ces compositions comprennent des charges sous forme de poudre ou de fibres, telles que par exemple des fibres de verre. Toutefois, ces charges provoquent une augmentation de la viscosité de la composition en milieu fondu, ou plus généralement limitent la vitesse d'écoulement de la composition quand celle-ci est injectée dans un moule. Pour obtenir un remplissage correct des moules ou une cadence de moulage rapide, il est nécessaire de limiter la quantité de charge dans la composition. Ainsi, les concentrations maximales admissibles sont généralement voisines de 40 % en poids.

Cet écoulement lent ou difficile des compositions chargées ou non a également comme conséquence un mauvais aspect de surface des pièces moulées. En effet, les charges telles que les fibres sont visibles en surface de la pièce. Pour remédier à ce problème, il a été proposé d'ajouter un polymère amorphe ou présentant une cinétique de cristallisation plus lente, à la matrice semi-cristalline, notamment quand cette dernière est un polyadipamide d'hexaméthylène.

Il a également été proposé d'utiliser des polymères à faible poids moléculaire pour ainsi améliorer le remplissage des moules, comme par exemple dans le brevet US 5 274 033. Toutefois, les propriétés mécaniques du matériau sont diminuées.

Des polyamides présentant une structure étoile obtenus avec des composés polyfonctionnels aromatiques sont décrits dans le brevet US 5346984. Cependant, ces polymères présentent une structure totalement en étoile et ont des poids moléculaires faibles. Ces deux caractéristiques limitent leur utilisation pour la fabrication de pièces moulées ou dans des applications industrielles et techniques car leurs propriétés mécaniques sont insuffisantes.

Un des buts de la présente invention est de remédier à ces inconvénients en proposant un polyamide présentant une fluidité à l'état fondu élevée et des propriétés

mécaniques comparables ou améliorées par rapport à un polyamide linéaire classique Ce polyamide peut être utilisé comme élément ou composant d'une matrice polymérique dans une composition contenant un taux de charge élevé. Une telle composition a une bonne aptitude à être injectée pour la fabrication de pièces moulées.

A cet effet, l'invention propose un polyamide constitué par un mélange de chaînes macromoléculaires de formules I et II suivantes :

$$R_4 = Y - R_2 - Z = R_3 \qquad (II)$$

10 dans lesquelles

- Y est le radical
$$-$$
 quand X et Z représentent le radical $\stackrel{C}{\underset{R_5}{}}$

- A est une liaison covalente ou un radical hydrocarboné aliphatique pouvant comprendre des hétéroatomes, et comprenant de 1 à 20 atomes de carbone, de préférence de 1 à 6 atomes de carbone.
 - R₂ est un radical hydrocarboné aliphatique ou aromatique ramifié ou non comprenant de 2 à 20 atomes de carbone.

 $R_3,\,R_4$ représentent l'hydrogène ou un radical hydrocarboné comprenant un groupement $-\overset{c}{\underset{||}{\bigcup}}$ ou $\overset{N}{\underset{||}{\bigcap}}$

R₅ représente l'hydrogène ou un radical hydrocarboné comprenant de 1 à 6 atomes de carbone

- R₁ est un radical hydrocarboné comprenant au moins 2 atomes de carbone,
 linéaire ou cyclique, aromatique ou aliphatique et pouvant comprendre des hétéroatomes.
 - m est un nombre entier compris entre 3 et 8 (bornes incluses)
 - n est un nombre compris entre 100 et 200 (bornes incluses)
 - p est un nombre compris entre 100 et 200 (bornes incluses)

30

20

Selon une autre caractéristique préférée de l'invention, quand le radical R₁ n'est pas un radical aromatique, le rapport massique entre le poids de chaînes polymériques

10

15

20

25

30

35

de formule I et le poids total de chaînes polymériques de formules I et II est compris entre 0,10 et 1 .

Quand R₁ représente un radical aromatique, le rapport massique ci-dessus est inférieure à 1 de préférence compris entre 0,1 et 0,9.

Selon une caractéristique préférée de l'invention, le radical R₂ est un radical pentaméthylénique. Dans ce mode de réalisation le polyamide a une structure type polycaproamide ou PA 6.

Toutefois, d'autres radicaux R₂ peuvent être utilisés tels que les radicaux undécaméthylénique qui conduit à un polyamide à structure type PA 12. Il est également possible d'obtenir des polyamides présentant des radicaux R₂ comprenant 8 ou 10 atomes de carbone correspondant respectivement à des polyamides de structure type PA9 et PA11.

Plus généralement, les radicaux R₂ qui sont des restes d'aminoacides ou de lactames sont convenables pour la présente invention.

Selon encore une autre caractéristique préférée de l'invention, le radical R₁ est soit un radical cycloaliphatique tel que le radical tétravalent de cyclohexanonyle, soit un radical 1,1,1-triyle-propane, 1,2,3-triyle-propane triyle.

Comme autres radicaux R₁ convenables pour l'invention on peut citer, à titre d'exemple, les radicaux trivalents de phényle et cyclohexanyle substitués ou non, les radicaux tétravalents de diaminopolyméthylène avec un nombre de groupes méthylène compris avantageusement entre 2 et 12 tels que le radical provenant de l'EDTA (acide éthylène diamino tétracétique), les radicaux octovalents de cyclohexanonyle ou cyclohexadinonyle, et les radicaux provenant de composés issus de la réaction des polyols tels que glycol, pentaérythritol, sorbitol ou mannitol avec l'acrylonitrile.

Le radical A est, de préférence, un radical méthylénique ou polyméthylénique tel que les radicaux éthyle, propyle ou butyle, ou un radical polyoxyalkylènique tel que le radical polyoxyethylènique.

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention, le nombre m est supérieur à 3 et avantageusement égal à 3 ou 4.

Ainsi, les chaînes polymériques de formule I définissent un polyamide étoile comprenant des branches polyamides de type PA 6 dans un des modes de réalisation préférés de l'invention, et un noyau central constitué par un noyau cycloaliphatique.

Ces chaînes polymériques de formule I sont, dans un des modes préférés de l'invention, en mélange avec des chaînes polyamides linéaires de formule II.

La longueur ou le poids moléculaire des chaînes linéaires de formule II ou des branches du polyamide étoile peut être élevé. Ainsi, le polymère linéaire comme la chaîne de chaque branche du polymère étoile présente un Mn avantageusement supérieur à 10 000.

10

15

20

25

L'invention a également pour objet un procédé de fabrication du polyamide décrit ci-dessus. Ce procédé de fabrication consiste à réaliser une polycondensation d'un aminoacide ou d'un lactame de formules III et IV suivantes :

$$HOOC - R_2 - NH_2$$
 (III)

en présence d'un composé polyfonctionnel de formule V

$$R_1 - A - X - H$$
 (V)

dans lesquelles les symboles R_1 , R_2 , A, X et m ont les significations indiquées précédemment.

Selon l'invention, cette polycondensation est réalisée en présence d'un initiateur de polycondensation.

La fonction réactive du composé multifonctionnel représentée par le symbole X-H est une fonction capable de former une fonction amide.

A titre d'exemple de composés polyfonctionnels de formule V, on peut citer le composé 2,2,6,6-tétra-(β-carboxyéthyl)cyclohexanone, le composé diaminopropane - N,N,N',N' acide tétraacétique de formule suivante :

ou les composés provenant de la réaction du triméthylol propane ou du glycérol avec l'oxyde de propylène et amination des groupes hydroxydes terminaux, ces derniers composés sont commercialisés sous le nom commercial JEFFAMINES T® par la société

HUNTSMAN, et ont comme formule générale :

Dans laquelle:

5

10

15

20

25

30

35

- -R₁ représente un radical 1,1,1-triyle propane, ou 1,2,3-triyle propane,
- A représente un radical polyoxyéthylénique.

les initiateurs de polycondensation sont ceux classiquement utilisés dans la synthèse des polyamides par polycondensation d'un lactame ou d'un aminoacide, tel que la synthèse du polycaproamide.

A titre d'exemple, on peut citer l'eau, les acides minéraux ou carboxyliques ou les amines primaires comme initiateur de polycondensation.

Ce composé est ajouté avantageusement pour obtenir une concentration pondérale comprise entre 0,5 et 5 % en poids par rapport au mélange total.

La polycondensation est réalisée selon les conditions opératoires classiques de polycondensation des aminoacides ou lactames de formule III ou IV, quand celle-ci est réalisée en absence du composé multifonctionnel de formule V.

Ainsi, le procédé de polycondensation comprend brièvement :

- un chauffage sous agitation et sous pression du mélange des monomères (composés de formule III et/ou IV) et du composé de formule V avec l'initiateur (généralement de l'eau),
- Maintien du mélange à cette température pendant une durée déterminée, puis décompression et maintien sous un courant de gaz inerte (par exemple de l'azote) pendant une durée déterminée à une température supérieure au point de fusion du mélange pour ainsi continuer la polycondensation par élimination de l'eau formée.

Selon le procédé de l'invention, la durée du maintien sous gaz inerte, ou en d'autres termes de finissage de la polycondensation permet de déterminer et contrôler la concentration en chaînes polymériques de formule I dans le mélange polyamide. Ainsi, plus le temps de maintien sera long plus la concentration en chaînes polymériques de formule I sera élevée.

Il est également évident que la concentration en chaînes polymériques de formule I ou polyamide étoile est fonction de la quantité de composé multifonctionnel de formule V ajoutée dans le mélange.

Il est également possible, sans pour cela sortir du cadre de l'invention, d'ajouter au mélange de polycondensation d'autres monomères comprenant des fonctions susceptibles de former des fonctions amides pour ainsi obtenir des copolyamides ou polyamides modifiés.

10

15

20

25

30

35

Toutefois, quand ces monomères sont des diacides ou diamines, ils ne pourront être ajoutés qu'en faible quantité avantageusement à une concentration pondérale inférieure à 20 % par rapport au mélange total.

En sortie de polycondensation, le polymère est refroidi avantageusement par de l'eau, et extrudé sous forme de jonc. Ces joncs sont coupés pour produire des granulés.

Pour éliminer les monomères non polycondensés, notamment dans le cas où un des monomères est du caprolactame, les granulés sont lavés à l'eau puis séchés sous vide.

Le polymère obtenu peut être mis en forme selon les techniques habituelles de moulage, extrusion, filage pour produire des pièces moulées, films, fils.

Avantageusement, le polyamide de l'invention est utilisé comme élément ou composant d'une matrice en matière thermoplastique d'une composition destinée à être mise en forme pour la fabrication de pièces moulées.

Une telle composition est également un objet de l'invention.

Selon l'invention, la composition comprend une matrice polymérique, avantageusement en matière thermoplastique et des charges modifiant les propriétés de la matrice telles que ses propriétés mécaniques, d'ignifugation, de conductivité thermique, électrique ou magnétique, ou analogues. Comme exemples de charges usuelles, on peut citer les charges de renfort ou charges de remplissage.

Selon l'invention, la matrice polymérique comprend comme constituant unique ou non le polyamide conforme à l'invention.

Comme le polyamide conforme à l'invention présente un indice de fluidité à l'état fondu plus élevé que les polyamides linéaires connus, pour des masses moléculaires et des propriétés mécaniques similaires, la composition chargée peut être injectée plus facilement dans un moule, c'est-à-dire à des cadences plus élevées. Elle permet également d'obtenir un remplissage plus homogène et complet des moules, notamment quand ceux-ci ont une forme complexe.

Le polyamide de l'invention permet également de réaliser des compositions contenant un taux de charges élevé pouvant être égal jusqu'à 80 % en poids par rapport à la composition totale.

Une telle composition peut être injectée grâce à l'indice élevé de fluidité à l'état fondu du polyamide de l'invention. Les propriétés mécaniques de cette composition sont élevées car elles sont généralement améliorées quand le taux de charge augmente.

Comme charges de remplissage ou de renfort convenables pour l'invention, on peut citer les charges utilisées habituellement pour renforcer les compositions en matière polymérique, telles que les charges fibreuses comprenant les fibres minérales telles que, par exemple, les fibres de verre, les fibres de carbone, les fibres de

10

15

20

25

30

PCT/EP96/05847

céramique, les fibres en matière synthétique telles que les fibres en polyaramides, les charges en poudre comme le talc, la montmorillonite, le kaolin par exemple.

Des charges en poudre sont également utilisées pour améliorer l'ignifugation de la composition. De telles charges sont par exemple, des composés métalliques tels que l'hydroxyde de magnésium ou l'hydroxyde d'aluminium.

Les fibres de verre sont la charge de renfort préférée de l'invention.

Selon une autre caractéristique préférée de l'invention la matrice polymérique de la composition est constituée par un mélange du polyamide selon l'invention avec un ou plusieurs autres polymères, de préférence polyamides ou copolyamides.

Comme autres polymères préférés de l'invention, on peut citer les polyamides semicristallins ou amorphes, tels que les polyamides aliphatiques, polyamides semiaromatiques et plus généralement, les polyamides linéaires obtenus par polycondensation entre un diacide saturé aliphatique ou aromatique, et une diamine primaire saturée aromatique ou aliphatique, un lactame, un aminoacide ou un mélange de ces différents monomères.

A titre d'exemple, on peut citer comme autre polymères le polyadipamide d'hexaméthylène, les polyphtalamides obtenus à partir d'acide téréphtalique et/ou isophtalique tels que le polyamide commercialisé sous le nom commercial AMODEL, les copolyamides obtenus à partir d'acide adipique, d'hexaméthylène diamine et de caprolactame.

Dans ce mode de réalisation, la concentration pondérale en polyamide selon l'invention dans la matrice peut varier dans un domaine large et est avantageusement comprise entre 30 et 80 % de la masse totale de matrice polymérique.

Il est également avantageux, notamment dans ce cas, que le rapport massique en polyamide étoile (formule I) dans le polyamide de l'invention soit supérieur à 0.8, de préférence compris entre 0,9 et 1.

Les compositions de l'invention peuvent comprendre également tous les additifs usuels tels que ignifugeants, stabilisants chaleur et lumière, cires, pigments ou analogues.

De telles compositions sont utilisées pour réaliser des pièces moulées pour l'industrie automobile, des composants électriques, des accessoires pour différentes activités telles que les activités sportives, par exemple.

D'autres détails, avantages de l'invention apparaîtront plus clairement au vu des exemples donnés ci-dessous uniquement à titre indicatif et d'illustration.

10

20

25

Exemple 1 - Synthèse d'un polyamide conforme à l'invention

La polymérisation est réalisée dans un autoclave chauffé et comprenant des moyens d'agitation.

4444 g de caprolactame et 136 g de 2,2,6,6-tétra-(β-carboxyéthyl)cyclohexanone sont ajoutés dans l'autoclave avec 160 g d'eau distillée.

Le composé de cyclohexanone et son procédé de synthèse sont décrits dans l'article "The Chemistry of Acrylonitrile II - Reactions with Ketones" JACS <u>64</u> 2850 (1942) de Herman Alexander Buison et Thomas W. Riener.

Le mélange, mis sous agitation, est chauffé à une température de 265°C sous 6 bars.

Il est maintenu à cette température et pression pendant 2 heures.

La pression est ensuite diminuée, puis un balayage de l'autoclave par l'azote est réalisé pendant des durées variables, tout en maintenant la température à 265°C.

La concentration en polymère étoile de formule I est déterminée pour chaque durée de balayage.

Cette concentration est déterminée par la méthode mise au point par FARINA et al. et décrite dans le compte rendu de la 4° Convention Italienne sur la Science de la Macromolécule.

En résumé, cette méthode consiste à calculer le rapport massique de polymère étoile dans le mélange par détermination de la concentration en groupes terminaux amines et/ou acides et calcul de l'indice de polymolécularité D qui est égal à $\frac{Mw}{Mn}$.

En effet, d'après un article de W. SWEENY et J. ZIMERMAN publié dans "ENCYCLOPEDIA OF POLYMER SCIENCE AND TECHNOLOGY <u>Vol.10</u> pp194, l'équation classique du calcul de l'indice D pour un mélange de polymères est :

$$D = \frac{\overline{Mw}}{\overline{Mn}} = X_{W1}^{2} D_{1} + X_{W1}^{2} D_{2} + X_{W1} X_{W2} \left[D_{1} \frac{\overline{Mn}_{1}}{\overline{Mn}_{2}} + D_{2} \frac{\overline{Mn}_{2}}{\overline{Mn}_{1}} \right]$$
(1)

dans laquelle:

X_{WI} représente la fraction en poids du polymère de poids moléculaire en nombre Mn₁ et d'indice de polymolécularité D₁.

Cette équation convient également très bien pour les composés polymériques contenant un composant multifonctionnel. En fait, si on a un mélange de polymère linéaire de fonctionnalité (f) égale à 2 et de polymère étoile de fonctionnalité (f) supérieure à 2 on peut faire les hypothèses suivantes :

25

30

- le mélange est composé uniquement de chaînes totalement linéaires et de chaînes totalement de type étoile.
- la longueur des chaînes linéaires est égale à celle d'une branche du polymère étoile.
- 5 Selon ces hypothèses, l'équation (1) a été transformée par M. FARINA en une équation (2) suivante :

$$D = 2 - \frac{(f-1)^{2}}{f} \times_{W2}^{2} + \frac{(f-1)(f-2)}{f} \times_{W2}$$
 (2)

avec: $\overline{M_{n2}} = f \cdot \overline{M_{n1}}$, $D_1 = 2$, $D_2 = 1 + \frac{1}{f}$

Avec une telle équation il est possible de calculer la relation entre D et la fraction en poids de X_{W2} de polymère étoile dans le mélange polymérique. Cette relation est une fonction du coefficient de fonctionnalité (f) du composé multifonctionnel comme représentée dans la figure 1 annexée.

L'équation (2) peut être transformée en introduisant des paramètres expérimentaux tels que la concentration molaire Co du composé multifonctionnel et la concentration exprimée en milliéquivalent par kilogramme des fonctions terminales NH₂ et COOH:

D = 2 - f (f-1)²
$$\left(\frac{C_0}{f C_0 + NH_2}\right)^2 + (f-1)(f-2) \frac{C_0}{f C_0 + NH_2}$$

20 Ainsi, il est aisé de calculer D et d'autres paramètres importants tels que :

$$M_{n} = 10^{6} / [C_{0} + NH_{2}]$$
 $M_{w} = 2 \cdot 10^{6} [10C_{0} + NH_{2}] / [4C_{0} + NH_{2}]^{2}$
 $X_{w2} = [COOH - NH_{2}] / [COOH]$

Le polymère fondu est ensuite extrudé sous forme de jonc puis refroidi rapidement à l'eau et découpé en granulés.

Ces granulés sont lavés avec de l'eau distillée pendant environ 16 heures pour éliminer le caprolactame non polymérisé et séché à 100°C sous vide pendant 48 heures.

Différents polymères ont été fabriqués avec des taux de polyamide étoile variables.

Les conditions d'obtention et les caractéristiques de ces polymères sont rassemblées dans le tableau l ci-dessous.

Tableau I

Polymère	% molaire de composés tétrafonctionnel	Durée de balayage	Rapport massique en polymère étoile	M _n	$D = \frac{\overline{M_w}}{\overline{M_n}}$
	0,5 %	60 min.	0,60	10343	2,04
В	0,5 %	90 min.	0,70	20630	1,97
С	0,5 %	120 min.	0,90	19400	1,46
D	0,5 %	140 min.	1,00	20900	1,25
E	0,3 %	90 min.	0,70	21152	1,8
F	0,8 %	100 min.	0,70	13661	1,3
ex. comparatif 1	0	90 min.	0,00	19550	2

Les propriétés rhéologiques et mécaniques de ces polymères sont rassemblées dans le tableau II ci-dessous.

Tableau II

	Α	В	C	۵	E	F	1
Viscosité relative (1)	2,07	2,06	2,02	2,15	2,56	1,77	2,7
Indice de fluidité en milieu fondu (2) (g/10min)	47	45	44	45	13,5	70,2	7,5
Température de fusion °C	219	218	217	217	219	217	221
Température de cristallisation °C	181	179	178	176	179	177	175
Ţg °C	72	74	73	74	74	72	67
Choc Izod entaillé (J/m)	45	47	42	40	47,3	32	38,4
Module de flexion (MPa)	2400	2400	2500	2500	3300	2700	2500
Allongement %	160	140	100	80	140	70	100
Résistance à la traction (MPa)	78	78	76	80	78	80	78

⁽¹⁾ Viscosité relative mesurée à partir d'une solution à 1% de polymère dans H₂SO₄ à 96%

⁽²⁾ Indice de fluidité (MFI) déterminé selon la norme ASTM D1238

15

Ces résultats montrent clairement que pour des masses moléculaires équivalentes, l'indice de fluidité en milieu fondu augmente de manière drastique quand la concentration en composé multifonctionnel atteint environ 0,50 %.

5 Exemple 2 : Compositions chargées

Des compositions comprenant une matrice en polyamide sont chargées avec des fibres de verre par mélange à l'état fondu en extrudeuse bi-vis type WERNER et PFLEIDERER ZSK 40.

Ainsi des compositions contenant 50 % en poids de fibres de verre sont réalisées respectivement avec un PA 6 classique, ou un polyamide conforme à l'invention présentant un rapport massique en polymère étoile égal soit à 0,78, soit à 0,98.

Les paramètres de réalisation du mélange et de l'extrusion sont rassemblés dans le tableau III suivant :

Tableau III

Matrice	Matrice PA 6		Polyamide avec rapport massique en polymère étoile égal à 0,98	
Température d'extrusion	250°C	250°C	250°C	
Vitesse de rotation de la vis (tour par min.)	260	260	260	
Débit de composition (Kg/h)	40	40	40	
couple du moteur (N.m)	42	28	. 23	
Puissance moteur absorbée exprimée en Ampère (A)	34	30	25	

Les propriétés de ces compositions sont rassemblées dans le tableau IV ci-après. Tableau IV

Matrice	PA 6	Polyamide avec rapport massique en polymère étoile égal à 0,78	Polyamide avec rapport massique en polymère étolle égal à 0,98
Module (MPa)	15350	15935	15792
Choc Izod entaillé (J/m)	124	139,3	128,3
Choc Izod non entaillé (MPa)	94	96	95
HDT (°C) (1)	215	214	215
Indice de viscosité fondu (g/10min)	6	12,5	12
Test spirale (cm) (2)	25	50	46

⁽¹⁾ mesurée selon la norme ASTM D648 sous une charge de 1,82 N/mm²

De même, une composition comprenant 60 % en poids de fibres de verre et comme matrice un polyamide de type PA6 avec un rapport massique en polymère étoile égal à 0,78 est préparée selon le procédé décrit précédemment avec des conditions de mélange et extrusion suivantes :

-Température : 250 °C

10

15

-Vitesse de rotation de la vis : 260 tours par min.

-Débit de la composition : 40 Kg/h

Les propriétés de cette composition sont indiquées dans le tableau V ci-dessous en comparaison avec une composition comprenant 60% en poids de fibres de verre et comme matrice un polyamide PA6 linéaire avec poids moléculaire identique :

⁽²⁾ Ce test consiste à injecter la composition dans un moule en forme de spirale d'épaisseur 1mm et de largeur 40 mm sous une presse BATTENFELD de 180 tonnes à une température de 270°C, une température de moule de 80°C et une pression d'injection de 80 Kg/cm². La durée d'injection est de 1,5 secondes. Le résultat du test est déterminé par la longueur de moule remplie correctement par la composition.

20

Tableau V

Matrice	PA 6 avec 60% de fibr de verre	Polyamide avec rapport massique en polymère étoile égal à 0,78
Module (MPa)	18556	20251
Choc Izod entaillé (J/m)	123	118
Choc Izod non entaillé (MPa)	83	86
HDT (°C) (1)	215	215
Test spirale (cm) (2)	24	35
couple du moteur (N.m)	43	32
Puissance moteur absorbée exprimée en Ampère (A)	35	25

5 Exemple 3 : Synthèse d'un deuxième type polymère conforme à l'invention

Selon un mode opératoire identique à celui de l'exemple 1 un polyamide conforme à l'invention est fabriqué à partir d'un mélange de monomères suivant :

- 4444 g de caprolactame
- 54 g de 1,3 diaminopropane N,N,N',N' acide tétraacétique
- 160 g d'eau distillée

Les propriétés du polymère (G) obtenu sont rassemblées dans le tableau VI cidessous.

15 Exemple 4 : Synthèse d'un troisième type polymère conforme à l'invention

Selon un mode opératoire identique à celui de l'exemple 1 un polyamide conforme à l'invention est fabriqué à partir d'un mélange de monomères suivant :

- 4444 g de caprolactame
- 71 g de JEFFAMINES T 403 commercialisée par la société HUNTSMAN
- 160 g d'eau distillée

15

Les propriétés du polymère (H) obtenu sont rassemblées dans le tableau VI cidessous.

Un polymère (J) a été fabriqué avec les mêmes composés de l'exemple ci-dessus mais en utilisant 142 g de JEFFAMINES au lieu de 71 g. Les propriétés de ce polymère sont rassemblées dans le tableau VI.

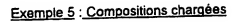
A titre d'exemple comparatif, un polymère de type polyamide classique a été réalisé dans les mêmes conditions mais en utilisant comme monomères uniquement un mélange contenant 4444 g de caprolactame et 160 g d'eau. Les propriétés de ce polymère 2 sont indiquées dans le tableau VI.

Tableau VI

	G	Н	J	2
Viscosité relative (1)	2,15	2,05	1,70	2,70
Nombre de terminaisons amine (meq/Kg)	26	104	190	52
Nombre de terminaisons acide (meq/Kg)	115	20	17	50
Indice de fluidité en milieu fondu (2) (g/10min)	26	13	35	7,5
Température de fusion °C	219	218	216	221
Température de cristallisation °C	174	172	168	175
Choc Izod entaillé (J/m)	48	49	44	38,4
Module de flexion (MPa)	2535	2690	2782	2500
Allongement %	145	59	42	100
Résistance à la traction (MPa)	65	73	72	78

⁽¹⁾ Viscosité relative mesurée à partir d'une solution à 1% de polymère dans H₂SO₄ à 96%

⁽²⁾ Indice de fluidité (MFI) déterminé selon la norme ASTM D1238



Des compositions ont été préparées par extrusion avec une extrudeuse WERNER ZSK 40 à une température de 250°C d'un mélange comprenant comme matrice polymérique un polymère préparé aux exemples 3 et 4 et, 50 % en poids par rapport à la masse de la composition totale de fibres de verre.

Les propriétés de ces compositions sont rassemblées dans le tableau VII cidessous :

10

Tableau VII

Matrice	Polymère 2 (PA 6)	Polymère G	Polymère H	Polymère J
Module (MPa)	15300	15060	15200	15100
Choc izod entaillé (J/m)	124	121	121	123
Résistance à la traction (N/mm²)	220	216	214	211
HDT (°C) (1)	211	210	207	208
Indice de viscosité fondu (g/10min)	5,2	13,7	9,3	14,4
Test spirale (cm) (2)	21,5	35	43	45

⁽¹⁾ mesurée selon la norme ASTM D648 sous une charge de 1,82 N/mm²

⁽²⁾ Ce test consiste à injecter la composition dans un moule en forme de spirale d'épaisseur 1 mm et de largeur 40 mm sous une presse BATTENFELD de 180 tonnes à une température de 270°C, une température de moule de 80°C et une pression d'injection de 80 Kg/cm². La durée d'injection est de 1,5 secondes. Le résultat du test est déterminé par la longueur de moule remplie correctement par la composition.

REVENDICATIONS

1.- Polyamide comprenant des chaînes macromoléculaires répondant aux formules suivantes :

5

$$R_{1} = \begin{bmatrix} A - X + Y - R_{2} - Z \\ n \end{bmatrix} R_{3}$$
 (I)

$$R_4 = Y - R_2 - Z = \frac{1}{p} R_3$$
 (II)

dans lesquelles :

10

15

25

- A est une liaison covalente ou un radical hydrocarboné aliphatique pouvant comprendre des hétéroatomes et comprenant de 1 à 20 atomes de carbone.
- R₂ est un radical hydrocarboné aliphatique ou aromatique ramifié ou non comprenant de 2 à 20 atomes de carbone.
 - R₃, R₄ représente l'hydrogène ou un radical hydrocarboné comprenant un

20 groupement -C— ou -N— i O R₅

- R₅ représente l'hydrogène ou un radical hydrocarboné comprenant de 1 à 6 atomes de carbone
- R₁ est un radical hydrocarboné comprenant au moins 2 atomes de carbone, linéaire ou cyclique, aromatique ou aliphatique et pouvant comprendre des hétéroatomes.
 - -m représente un nombre entier compris entre 3 et 8
 - -n représente un nombre compris entre 100 et 200
 - -p représente un nombre compris entre 100 et 200

10

20

- 2.- Polyamide selon la revendication 1, caractérisé en ce que le radical R₁ est un radical cycloaliphatique, arylaliphatique, ou aliphatique linéaire, le rapport massique entre le poids de chaînes polymériques de formule I et le poids total de chaînes polymériques de formules I et II est compris entre 0,10 et 1.
- 3.- Polyamide selon la revendication 1, caractérisé en ce que le radical R₁ est un radical aromatique, le rapport massique entre le poids de chaînes polymériques de formule I et le poids total de chaînes polymériques de formules I et II est inférieur à 1, de préférence inférieur à 0,9.
- 4.- Polyamide selon l'une des revendications précédentes, caractérisé en ce que R2 est un radical pentaméthylénique.
- 5.- Polyamide selon l'une des revendications 1, 2 ou 4, caractérisé en ce que R₁ représente le radical cyclohexanontétrayle, le radical 1,1,1-triyle propane, le radical: N-CH₂-H₂C·N
 - 6.- Polyamide selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que A représente un radical méthylène, polyméthylénique ou polyoxyalkylènique.
 - 7.- Polyamide selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que m est égal à 3 ou 4.
- 8.- Procédé de fabrication d'un polyamide selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisé en ce qu'il consiste à polycondenser un aminoacide de formule :

$$HOOC-R_2-NH_2$$
 (III)

et/ou d'un lactame de formule

$$R_2 \stackrel{\text{CO}}{\underset{\text{NH}}{\mid}}$$
 (IV)

en présence d'un composé polyfonctionnel de formule

$$R_{i}$$
 $A-X-H$ M

dans laquelle A, R₁, R₂, X et m ont les significations indiquées précédemment, en présence d'un composé initiateur de polycondensation.

- 9.- Procédé selon la revendication 8, caractérisé en ce que l'initiateur de
 polycondensation est de l'eau , un acide minéral ou carboxylique ou une amine primaire.
 - 10.- Procédé selon la revendication 8 ou 9, caractérisé en ce que le composé polyfonctionnel de formule (V) est choisi dans le groupe comprenant le composé 2,2,6,6-tétra-(β-carboxyéthyl) cyclohexanone, le composé diaminopropane N,N,N',N' acide tétraacétique, les triamines commercialisées sous le nom JEFFAMINES T, et obtenues par réaction de l'oxyde de propylène sur le triméthylol propane ou le glycérol et amination des extrémités hydroxydes,.
- 11.- Procédé selon la revendication 8, 9 ou 10, caractérisé en ce que la
 15 concentration pondérale dans la masse réactionnelle, en initiateur de polycondensation est comprise entre 0,5 % et 5 %.
 - 12.- Composition comprenant une matrice polymérique et des charges, caractérisée en ce que la matrice polymérique comprend au moins un polyamide selon l'une des revendications 1 à 7.
 - 13.- Composition selon la revendication 12, caractérisée en ce qu'elle comprend une matrice polymérique constituée par un polyamide selon l'une des revendications 1 à 7.

25

30

20

- 14.- Composition selon la revendication 12, caractérisée en ce qu'elle comprend une matrice polymérique constituée par un mélange d'un polyamide linéaire et d'un polyamide selon l'une des revendications 1 à 7.
- 15.- Composition selon la revendication 14, caractérisée en ce que le polyamide selon les revendications 1 à 7 est présent à une concentration pondérale comprise entre 30 % et 80 % par rapport à la masse totale de matrice polymérique.
- 16.- Composition selon la revendication 15, caractérisée en ce que le polyamide 35 selon les revendications 1 à 7 présent a un rapport massique en polymère étoile supérieur à 0,8, de préférence compris entre 0,9 et 1.

15

20



17.- Composition selon l'une des revendications 14 à 16, caractérisée en ce que le polyamide linéaire est choisi parmi les polyamides obtenus par polycondensation entre un diacide saturé aliphatique ou aromatique, et une diamine primaire saturée aromatique ou aliphatique, un lactame, un aminoacide ou un mélange de ces différents monomères.

- 18.- Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce que le polyamide linéaire est un polyamide ou copolyamide aliphatique et/ou semicristallin choisi dans le groupe comprenant PA 66, PA 6, PA 4.6, PA 12, ou un polyamide ou copolyamide semi-aromatique semicristallin choisi dans le groupe comprenant les polyphtalamides.
- 19.- Composition selon l'une des revendications 12 à 18, caractérisée en ce que la concentration pondérale en charge est inférieure à 80 % en poids de la composition.
- 20.- Composition selon l'une des revendications 12 à 19, caractérisée en ce que les charges sont des charges de renfort ou de remplissage choisies dans le groupe comprenant les charges fibreuses telles que fibres de verre, de carbone, minérale ou en matière thermodurcissable, les charges en poudre telles que le talc.
- 21.- Composition selon l'une des revendications 12 à 20, caractérisée en ce que les charges sont des charges ignifugeantes.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



Inte snal Application No PCT/EP 96/05847

A. CLASSIE IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C08G69/02 C08G69/04 C08G69/14 C08G69/48	C08G69/16 C0	BG69/36		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC			
	SEARCHED				
IPC 6	commentation searched (classification system followed by classification COBG				
	on searched other than minimum documentation to the extent that so				
Electronic di	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms us	ea)		
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.		
A	EP 0 345 648 A (INVENTA AG) 13 Dec 1989	cember			
A	US 5 346 984 A (HASEGAWA NAOKI E September 1994 cited in the application	T AL) 13			
A	US 3 549 601 A (FOWELL PETER A) 2 December 1970	2			
			·		
Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are in	sted in annex.		
1		T later document published after th or priority date and not in confli	ict with the application our		
congi	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance r document but published on or after the international	cited to understand the principle invention 'X' document of particular relevance	or theory underlying the		
'L' docum	filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another 'Y' document of particular relevance; the claimed invention				
O' docum	on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being of	an inventive step when the or more other such docu-		
"P" docum	nent published prior to the international filing date but	in the art. "&" document member of the same p			
Date of the	e actual completion of the international search	Date of mailing of the internation			
	13 March 1997	26/	03/97		
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. S818 Patentlaan 2	Authorized officer			
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Far (+31-70) 340-1016	Leroy, A			





Information on patent family members

Inte mal Application No PCT/EP 96/05847

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0345648 A	13-12-89	DE 3917927 A DE 58909415 D ES 2076172 T JP 2064128 A	14-12-89 12-10-95 01-11-95 05-03-90
US 5346984 A	13-09-94	JP 6009777 A DE 4312182 A	18-01-94 21-10-93
US 3549601 A	22-12-70	DE 1942452 A FR 2015983 A GB 1263952 A NL 6912694 A	23-04-70 30-04-70 16-02-72 24-02-70

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



Der : Internationale No PCT/EP 96/05847

A. CLASSE CIB 6	MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C08G69/02 C08G69/04 C08G69/14 C08G69/48	C08G69/16	C08G69/36
Selon la clas	ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classific	ation nationale et la CIB	
B. DOMAI	NES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE		
Documentat CIB 6	aon minimale consultée (système de classification survi des symboles de COBG	classement)	
Documentat	non consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où	ces documents relèvent des d	omaines sur lesquels a porté la recherche
Base de dor utilisés)	nnées électrorsique consultée au cours de la recherche internationale (no	m de la base de données, et :	n cela est réalisable, termes de recherche
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication d	les passages pertinents	no. des revendications vistes
A	EP 0 345 648 A (INVENTA AG) 13 Déc 1989	embre	
A	US 5 346 984 A (HASEGAWA NAOKI ET Septembre 1994 cité dans la demande	AL) 13	
A	US 3 549 601 A (FOWELL PETER A) 22 Décembre 1970		
Ŭ Vœ	r la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de fart	nilles de brevets sont indiqués en annexe
'A' docum	s spéciales de documents cités: ———————————————————————————————————	date de priorité et n'appa technique pertinent, mais	après la date de dépôt international ou la rtenenant pas à l'état de la cité pour comprendre le principe
E. docum	nent antérieur, mais publié à la date de dépôt international	ou la théorie constituant l document particulièrement	nt pertinent, l'invention revendiquée ne peut
"L" docum	nent pouvant jeter un doute sur une revendication de	être considérée comme na inventive par rapport au	ouvelle ou comme impliquant une activité document considèré isolèment
O' docum	citation ou pour une raison spèciale (telle qu'indiquée) nent se référant à une divulgation orale, à un usage, à	ne peut être considérée co lorsque le document est a	nt pertinent; l'invention revendiquée comme impliquant une activité inventive associé à un ou plusieurs autres
'P' docum	exposition ou tous autres moyens nent publié avant la date de dépôt international, mais	pour une personne du mé	ire, cette combinaison étant évidente tier de la même famille de brevets
	uelle la recherche internationale a été effectivement achevée		ent rapport de recherche internationale
	13 Mars 1997	2	6. 03. 97
Nom et ad	resse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	Fonctionnaire autorisé	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Far: (+ 31-70) 340-3016	Leroy, A	



Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Den Internationale No
PCT/EP 96/05847

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0345648 A	13-12-89	DE 3917927 A DE 58909415 D ES 2076172 T JP 2064128 A	14-12-89 12-10-95 01-11-95 05-03-90
US 5346984 A	13-09-94	JP 6009777 A DE 4312182 A	18-01-94 21-10-93
US 3549601 A	22-12-70	DE 1942452 A FR 2015983 A GB 1263952 A NL 6912694 A	23-04-70 30-04-70 16-02-72 24-02-70

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.